(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平4-338331

(43)公開日 平成4年(1992)11月25日

(51) Int.Cl. <sup>5</sup> A 6 1 K 31/365 C 0 7 D 307/33	識別記号 ABC	庁内整理番号 7475-4 C	FI			技術表示箇所
0 0 1 5 000 000		7729-4C 7729-4C	C07D	307/32		T Q
				審査請求	未請求	請求項の数1(全 21 頁)
(21)出願番号	特顯平3-111908 平成3年(1991) 5	月16日	(71)出顧人 (72)発明者 (72)発明者 (72)発明者 (72)発明者 (74)代理人	武田東府 大石大西大西大西大 國大 大石大田 大 國大 田 市	品工業株式 大阪市中5 首男 東市庭代台 大俊田市 大俊田市 大大 大大 大大 大大 大大 大大 大大 大大 大大 大大 大大 大大 大大	中区道修町4丁目1番1号 合4丁25番16号 配合2丁目5番9号 B東3丁目15番26-701号

# (54) 【発明の名称】 ィーラクトン免疫抑制剤

#### (57)【要約】

【構成】 一般式(1):

(化1)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} - X & O \\
\hline
R^{2} & O
\end{array}$$

(式中、R<sup>1</sup> は置換されていてもよいフェニル基を、R<sup>2</sup> はエステル化されていてもよいカルボキシ基を、Xは酸素原子または酸化されていてもよい硫黄原子を示す)で表わされる化合物を含有してなる免疫抑制剤。

【効果】この化合物は急性及び慢性拒絶反応に強い抑制 効果を示し、かつ低毒性のため免疫抑制剤として有用で ある。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I):

(化1)

$$R^{1} - X \longrightarrow 0$$

(式中、R<sup>1</sup> は置換されていてもよいフェニル基を、R<sup>2</sup> はエステル化されていてもよいカルボキシ基を、Xは酸素原子または酸化されていてもよい硫黄原子を示す)で表わされる化合物を含有してなる免疫抑制剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はアーラクトン誘導体を含有する免疫抑制剤に関する。特に本発明は、免疫抑制作用、血管新生抑制作用を有し、臓器移植時の拒絶反応、各種炎症性疾患(リウマチ、乾癬など)および癌などの治療および予防に用いることのできるアーラクトン誘導体を含有する医薬に関する。

[0002]

【従来の技術】一般式(I)で表わされる $\gamma$ ーラクトンカルボン酸誘導体が抗菌剤またはその合成中間体として有用であることは開示されている(特開平1-34976)。しかしながら上記特許文献には一般式(I)で表わされる化合物が免疫抑制剤として有用であることは示されていない。

【0003】免疫抑制剤は、腎臓、心臓、肝臓などの臓器移植における拒絶反応の抑制、骨髄移植における移植片対宿主反応を抑制するうえで不可欠な薬剤である。また、自己免疫疾患における治療薬としても用いられる。免疫抑制剤は、治療上から、導入および維持薬剤と、急性拒絶反応時の薬剤に分けられる。

【0004】移植免疫反応は、T細胞を中心にした一次 免疫応答と液性抗体をともなう二次免疫反応からなると されている。事実、T細胞依存性免疫応答を強く抑制す るサイクロスポリンの出現は、従来のアザチオブリンと プレドニゾロンによる治療成績に比較し一次移植例の生 着率のめざましい成績の向上をもたらした。すでに7-8年にわたる長期の観察の結果から、サイクロスポリン の有効性と限界も明らかになってきている。サイクロス 40 ポリンをふくめ、あらゆる免疫抑制剤の使用によって も、慢性拒絶反応のため移植後3年目には生着率約65 %までに低下し、長期にわたる安定した生着が充分にえ られているとはいえない。この理由として、1) 患者自 身の薬剤(サイクロスポリン)感受性の差、2)副作用 による薬剤投与量の減量、3) 従来の免疫抑制剤では充 分に抑制しえない移植免疫反応系、たとえば、活性化単 球・マクロファージの存在、があげられる。活性化単球 ・マクロファージ系エフェクターの産生抑制にステロイ

可能であり、サイクロスポリンも活性化単球・マクロファージ系エフェクターを産生抑制するが、当薬剤のもつ感受性の差のため一定した薬効が期待しえない。そのため、拒絶反応の抑制が不十分となり、慢性拒絶反応により移植臓器不全となる。また、薬剤による副作用は、ステロイド剤に顕著にみられるように長期服用による副作用のため重篤な合併症をひきおこし、長期の生存率、生着率に重大な影響を及ぼす。

【0005】すなわち、現在の臓器移植における免疫抑制剤の新たな問題点は、サイクロスポリンのもつ薬剤感受性と薬効上の限界と、ステロイド剤の長期服用による副作用のため、長期にわたり安定した良好な成績がえられていないことである。とくに、拒絶反応に関わっているとおもわれる活性化単球・マクロファージ系エフェクターの産生抑制に優れた効果を示すステロイド剤に代わる、副作用の少ない免疫抑制剤は、まだ、発見されていない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ステロイド 20 剤の有する活性化単球・マクロファージ系エフェクターへの免疫抑制効果を代替し、副作用の少ない、導入および維持薬剤としての免疫抑制剤を提供するものである。

[0007]

【問題点を解決するための手段】本発明者らは上記問題点を解決するため、新規免疫抑制剤の探索研究を行った結果、意外にも一般式(I)で表わされる化合物が免疫抑制作用を有し、臓器移植時の拒絶反応を予防するための医薬として用いることができることを見出した。しかも一般式(I)で表わされる化合物はきわめて低毒性であることを見出し、本発明を完成した。

[0008]

【化2】

$$R^{1} - X = 0$$
 (1)

【0009】本発明が提供する免疫抑制剤が含有する前記一般式(1)で表わされる化合物においてR<sup>1</sup>で表わされる置換されていてもよいフェニル基としては、例えばハロゲン(例:フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、C 1-3 アルコキシから選ばれた基を1~3個有しているフェニル基があげられ、とりわけハロゲンで置換されていてもよいフェニル基が好ましく、特に4-クロロフェニル、4-フルオロフェニルおよび2,4-ジフルオロフェニルが好ましい。

による薬剤投与量の減量、3) 従来の免疫抑制剤では充 【0010】前記一般式(I) で表わされる化合物にお 分に抑制しえない移植免疫反応系、たとえば、活性化単 いてR<sup>2</sup> で表わされるエステル化されていてもよいカル 球・マクロファージの存在、があげられる。活性化単球 ポキシ基としては、例えば、カルポキシ、メトキシカル ・マクロファージ系エフェクターの産生抑制にステロイ ポニル、エトキシカルポニル、n-プロポキシカルポニ ド剤は有効であるが、副作用のため長期の大量投与は不 50 ル、1-プロポキシカルポニル、n-プトキシカルポニ .3

ル、t-ブトキシカルボニルなど炭素数  $2\sim5$  のアルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル、p-ニトロベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル、ベンズヒドリルオキシカルボニルなどの炭素数  $8\sim1$  3 のアラルキルオキシカルボニルなどがあげられる。

【0011】前記一般式(I)で表わされる化合物にお

いてXで表わされる酸化されていてもよい硫黄原子としては酸化段階によってスルホキシド (-SO-) またはスルホン (-SO<sub>2</sub> -) であってもよい。前記一般式(I) で表わされる化合物を例示すると例えば表1に示す化合物があげられる。

[0012]

【表1】

表 1

	$R^{1}$ $X \longrightarrow 0$			
化合物	R'	Х	R <sup>2</sup>	
1	P h -	-0-	-COOPNB	
2	P h -	-0-	-COOCH2 Ph	
3	P h -	-0,-	-COOH	
4	P h -	-8-	-COOCH, Ph	
5	Ph-	<b>-</b> \$ <del>-</del> .	-COOCH (Ph) :	
<u>6</u>	P h -	-8-	-COOPNB	
7	4-C1-Ph-	-s-	-COOPNB	
8	4 - C 1 - P h -	-8-	-COOCH (Ph):	
9	4 - C 1 - P h -	-s-·	-соон	
<u>10</u>	Ph-	-80-	-COOCHPh <sub>2</sub>	
11	P h -	-so-	-COOPNB	
12	Ph-	-SO: -	-COOCH (Ph) 2	
13	4 - C 1 - P h -	-5-	-COOCH2 Ph	
14	2-CI-Ph-	-S-	-COOCH2 Ph	
15	P h -	-S-	-COOCH:	
<u>16</u>	4-CH <sub>2</sub> O-Ph-	-s-	-COOCH₂ Ph	
17	P h —	-S0 <sub>2</sub> -	-COOCH2 Ph	
<u>18</u>	P h -	-8-	-соон	
<u>19</u>	P h -	-202 -	-соон	
20	P h -	-0-	-CH (Ph) 2	

【表2】

表1 (つづき)

<u>21</u>	4 - F - Ph -	-8-	-COOCH (Ph) -2
22	4-CH: 0-Ph-	-s-	-соосн (Рь):
<u>23</u>	2.4-7 <sub>2</sub> - Ph -	-s-	-COOCH (Ph) ,
24	4 - F - Ph -	0	COOCH, Ph
<u>25</u>	2.4-F 2 - Ph -	-0-	-COOCH: Ph
<u>26</u>	4-F-Pb-	-8-	-cooch <sub>t</sub> Ph
<u>27</u>	2, 4-F <sub>2</sub> - Ph-	-8-	-COOCH2 Ph
<u>28</u>	4 - F - P h -	-8-	-соон
<u>29</u>	4-CII: 0-Ph-	-8-	-соон
<u>30</u>	2.4-F Ph -	-s-	-соон
<u>31</u>	4 - F - P h -	-S0: -	-COOCH: Ph
<u>32</u>	2,4~F <sub>2</sub> - Ph -	-S0 <sub>2</sub> -	-COOCH: Ph
<u>33</u>	2.4-F <sub>2</sub> - Ph -	-802 -	-COOCH (Ph) 2
<u>34</u>	4 - F - P h -	-0-	-COOH
<u>35</u>	2,4-F <sub>2</sub> - Ph-	-0-	-соон
<u>36</u>	4 - F - P h -	-S0 <sub>2</sub> -	-соон
<u>37</u>	2,4-f <sub>2</sub> -Ph-	-S0 <sub>2</sub> -	-соон
<u>38</u>	P h -	-0-	-COOC: H,
<u>39</u>	4-F-Ph-	-0-	-COOC, H,
<u>40</u>	2.4-F <sub>2</sub> - Ph -	-0-	-COOC: H:
41	4 - F - P h -	-8-	- COOC: H.
<u>42</u>	4 - F - P h -	-S0 <sub>2</sub> -	-COOC, H.
<u>43</u>	4-CH, O-Ph-	-8-	-COOC2 H5
44	2.4-F <sub>2</sub> - Ph -	-s-	-COOC: Hs
<u>45</u>	2.4-F : - Ph -	-so <sub>2</sub> -	-COOC: Hs

Ph:フェニル基

PNB:p-ニトロベンジル基

【0013】表1中の化合物(1~19)は特開平-1 -34976において抗菌剤またはその合成中間体とし て開示されている。

【0014】本発明が提供する免疫抑制剤が含有する前 記一般式(I)で表わされる化合物は塩を形成していて もよく、薬理学的に許容される塩、例えばアルカリ金属 40 (2) 2 - (4 - フルオロフェニル) オキシー 5 - オキ (例、ナトリウム、カリウム) やアルカリ上類金属 (例、マグネシウム、カルシウム) との塩などがあげら れる。

【0015】前記一般式(I)で表わされる化合物は不 斉炭素を有しているので、少くとも2個以上の立体異性 体が存在し得る。従って本発明の免疫抑制剤はその単一 の異性体、またはそれらの混合物のいずれも含有するこ とができる。

【0016】本発明が提供する免疫抑制剤が含有する前 記一般式(I)の化合物は〔R¹が1~2個のハロゲン 50 で表わされている。

で置換されたフェニルであり、そしてR<sup>2</sup> がエトキシカ ルポニルまたはペンジルオキシカルポニルであり、Xが 酸素または酸化されていてもよい硫黄である)ことが好 ましく、なかでも特に好ましい化合物は、

(1) 2-(4-クロロフェニル) チオー5-オキソー 2-テトラヒドロフランカルボン酸ペンジルエステル (化合物13)

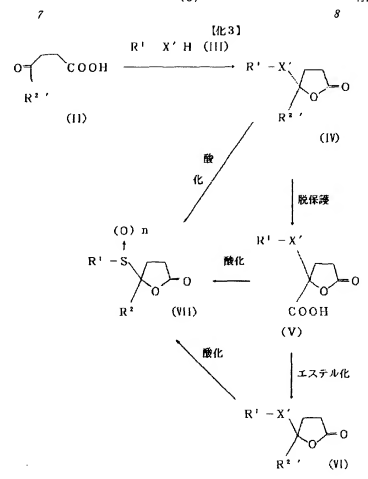
ソー2ーテトラヒドロフランカルボン酸エチルエステル (化合物39)

(3) 2-(2, 4-ジフルオロフェニル) スルホニル -5-オキソー2-テトラヒドロフランカルボン酸ベン ジルエステル(化合物32)

#### である。

【0017】式(1)の化合物は、例えば次の反応式で 示される方法により製造することができる。本反応式中 で化合物 (I) は一般式(IV), (V), (VI)および(VII)

[0018]



〔式中、R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> は前記と同意義であり、R<sup>2</sup> / はエステル化されたカルボキシ基を、X'は酸素原子も 30 しくは硫黄原子を、nは1~2の整数を示す。〕

【0019】 (有用性)

化合物の免疫抑制作用の評価は、次の実験によって行わ れた。

1. 試験管内におけるヒト活性化単球・マクロファージ の産生に対する免疫抑制効果:ヒト活性化単球を試験管 内において誘導産生する方法は、本共同発明者の石橋の 確立した方法(文献1, 2)により行った。Spontaneou s plaque-formingcell(SPFC)は、新しい活性化単球で 外から補体を加えずに同種赤血球を溶血する。このSP 40 然、および、後天免疫モデルのいずれも抑制を示すもの FCは、試験管内において二つのモデル条件においてそ れぞれ産生誘導することができる。単球を含むヒト末梢 血単核球を、1) 抗原刺激することなくヒトAB型血清 添加RPMI1640において6-7日間培養(条件 ①:自然免疫モデル)、2)未処理ヒト末梢血単核球 を、マイトマイシンC処理刺激細胞と同数加え、6-7 日間同種混合培養(条件②:後天免疫モデル)、の二つ の実験系にて培養することにより、単層化したヒト赤血

球にたいして溶血斑を形成するSPFCが誘導される。

【0020】化合物を、条件①:自然免疫モデルと条件 ②:後天免疫モデルにおいてそれぞれ培養開始と同時に 添加し、対照とした溶媒時の活性化単球の産生数と比較 し、試験管内における免疫抑制効果を検討した。

【0021】化合物(I)は、本試験法において免疫抑 制活性を示した。表 2 に、化合物(18), (13), (39), (36), (16), (32) および対照と してのサイクロスポリン、アザチオブリン、プレドニゾ ロン、ミゾリビンのIC50を示す。これら化合物は、 抑制の作用様式から二つに分類された。すなわち、自 と、後天免疫モデルだけを抑制するものがあった。

【0022】条件①と条件②を同時に抑制するもの:化 合物(18),(13),(39),(32). 条件②のみを抑制するもの:化合物 (36), (1 6).

[0023]

【表3】

化合物番号	IC50 (μg/m1)			
11年12日 12日 12日	①自然免疫モデル	②後天免疫モデル		
<u>18</u>	1 0	1		
<u>13</u>	10	1		
39	0.1	0.1		
3 <u>6</u>	_ !	0.1		
<u>16</u>	-	0.1		
<u>32</u>	0.01	0.01		
サイクロスポリン	2	2		
アザチオプリン	2	2		
プレドニゾロン	0.1	0.1		
ミプリピン	-	2		

# 【0024】文献

- 1. M. Ishibashi, Y. Kokado, S. Takahara, Y. Ichikawa, and T. Sonoda, Cellular immune response against hum an red blood cell antigens andrenal allograft rejection, Transplant Proc, 19:4511-4515, 1987.
- 2. M. Ishibashi, S. Jiang, Y. Kokado, S. Takahara, an d T. Sonoda, Immunopharmacologic effects of immunosu ppressive agents exploredby a new effector generat 30 × 3 c m大を移植し、術後5日目から連日観察し、皮膚ion assay. Transplant Proc. 21:1854-1858, 1989.

【0025】2. ラット同種皮膚移植における生着延長 効果

同種赤血球に対して溶血斑を形成する活性化単球・マクロファージは、ヒトだけでなくラットにおいても急性拒絶反応時の同種移植皮膚片浸潤細胞中に同様に見いだされる。また、ラットの同種皮膚移植モデルを用いた免疫

抑制剤の検討は、ヒトでの拒絶反応抑制効果を知るうえで有効である。

【0026】近交系ラット同種間でもっとも強い組織不適合の組合せを用いて、化合物の免疫抑制効果を検討した。ドナーをACI,レシピエントをLewisとし、それぞれ雄、9週にて、同種皮膚移植をおこなった。皮膚移植片は、レシピエントの前胸部にドナーの皮膚片3×3cm大を移植し、術後5日目から連日観察し、皮膚片が50%以上の壊死となった日を拒絶日とした。化合物は、5%アラピアゴム溶液に懸濁し、移植当日から14日間連続経口投与した。結果:表3に示すように、化合物(13)と化合物(39)に同種皮膚移植の生着延長効果が認められた。

[0027]

【表4】

#### 表 3

	拒絶日	平均生着日数
		一个工程开放
N=6 : 6,	8, 8, 8, 8, 9	7.83±0.98
N-6 : 6,	8, 9, 10, 10, 23	9.17±2.04
N=6 : 7.	9, 9, 10, 12, 12, 12	9.83±1.94
N=6 : 7,	7, 7, 14, 18, 23	12.67±6.83
N=6 : 7,	7, 7, 8, 9, 10	8.00±1.26
N=6 : 7,	8. 9, 10, 13, 16	10.50±3.39
N=6 : 7,	9. 9. 11. 13, 16	10.83±3.25*
N-6 : 7,	9, 9, 10, 13, 16	10.67±3.27*
N=6 : 7.	7. 7. 7, 7, 7	7.00±0.00
N=6 : 6.	7, 7, 7, 8, 9	7.33 $\pm$ 1.03
N=6 : 7,	7. 7. 7. 8. 10	7.67±1.21
N=6 : 7,	7, 18, 18, 22, 22	15. 67±6. 94*
N-6 : 7,	7. 7. 8. 9. 10	8.00±1.26
N-6 : 6.	7, 8, 10, 10, 14	9.17±2.86
N-6 : 7.	8, 8, 10, 14, 14	10.17±3.13
N=6 : 6.	7, 9, 9, 14, 18	10, 59±4, 59
	N=6 : 6. N=6 : 7.	拒絶日  N=6:6,8,8,8,8,9 g N-6:6,8,9,10,10,23 g N=6:7,9,9,10,12,12,12 g N=6:7,7,7,14,18,23  N=6:7,7,7,8,9,10 g N=6:7,9,9,10,13,16 g N=6:7,9,9,10,13,16 g N=6:7,7,7,7,7,7 g N=6:6,7,7,7,8,9 g N=6:7,7,7,7,8,9 g N=6:7,7,7,7,8,9 g N=6:7,7,7,8,9 g N=6:7,7,7,8,9,10 g N=6:7,7,8,8,10,10,14 g N=6:6,7,9,9,14,18

# 【表5】

# 表 3 (つづき)

N 特照技	N=6	: 7, 7, 7, 8, 8, 9	7.67±0.33
アザチオブリン			
10mg/kg N	<b>1=6</b>	: 7, 7, 9, 9, 9, 11	8.67±0.64
30mg/kg N	<b>!</b> =6	: 8, 8, 8, 10, 10, 11	9.17±0.54*
100mg/kg N	<b>∤</b> =6	: 9, 9, 10, 11, 11, 11	10.33±0.33*

#### \* P<0.05 (1-test)

### 【0028】3. 急性毒性

化合物 (13) の急性毒性をJcl:ICRマウスおよびJcl:Wist-arラットを用いて検討した。化合物 (13) 1500mg/kgおよび3000mg/kgを前述のマウスおよびラットに経口投与した場合、いずれも死亡例はなかったことから、化合物 (13) は低毒性であり、安全に投与できることが明らかである。

#### [0029]

【発明の効果】本発明にかかわる化合物は、活性化単球・マクロファージによる拒絶反応を強力に抑制することから、急性拒絶反応だけでなく慢性拒絶反応の抑制効果が期待され、ステロイド剤の代替として、より副作用の少ない医薬品として有用である。

50 【0030】一般式(1)で表わされる化合物またはそ

の塩を含有する免疫抑制剤の1日投与量は化合物(I) として約0.1~100mg/kg, さらに好ましくは 約0. 2~40mg/kgとなる量である。

【0031】化合物(1)を投与するには、化合物 (I) またはその薬理学的に許容され得る塩を常套手段 によって、適宜の薬理的に許容される担体、賦形剤、希 釈剤と混合し、たとえば錠剤、顆粒剤、カプセル剤、ド ロップ剤などの剤型にして経口的に投与することがで き、または常套手段によってたとえば注射剤に成型し、 常套手段によって製造された滅菌性担体中に配合し非経 10 ン:ヘキサン(3:2)で溶出した。目的画分を滅圧濃 口的に投与することができる。

【0032】上記経口製剤、例えば錠剤を製造する際に は、結合剤(例、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒド ロキシプロピルメチルセルロース, マクロゴールな ど)、崩壊剤(例、デンプン、カルボキシメチルセルロ ースカルシウムなど)、賦形剤(例、乳糖、デンプンな ど)、滑沢剤(例、ステアリン酸マグネシウム、タルク など) などを適宜配合することができる。

【0033】また非経口製剤、たとえば注射剤を製造す る際には、等張化剤(例、ブドウ糖、D-ソルビトル、 D-マンニトール, 塩化ナトリウムなど)、防腐剤 (例、ペンジルアルコール、クロロブタノール、パラオ キシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸プロピルな ど)、緩衝剤(例、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩 衝液など) などを適宜配合することができる。

【0034】次に参考例および実施例をもってさらに詳 細に本発明の内容を説明するが、これによって本発明が 限定されるものではない。

【0035】参考例1

2-フェノキシ-5-オキソ-2-テトラヒドロフラン カルポン酸 ベンズヒドリルエステル (化合物 (2 0) 〕の製造:フェノール(2.1g), 2-オキソグ ルタル酸 1-ベンズヒドリルエステル (6.2g) と DCC (4.6g) をジクロロメタン (100ml) に 加え、得られた混液を室温で12時間かき混ぜた。析出 した結晶を濾去した。濾液を減圧濃縮後残留物をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ジクロロメタ 縮し、得られた油状物をイソプロピルエーテルから結晶 化させると題記化合物(20)が無色プリズム晶として 得られた。

14

収量 2.0g(26%)

融点 115-117℃

 ${}^{1}H-NMR$  (CDC 13)  $\delta$ : 2. 43-2. 87 (4H, m), 6.84 (1H, s), 6.94-7. 37 (15H, m)

元素分析値: C24 H20 O5 として

20 計算値: C, 74.21; H, 5.19

実測値: C, 74.04; H, 5.18

【0036】参考例2-8

参考例1と同様にして表4に示した化合物を、表に示し た条件下で反応させると、化合物21-27が得られ

[0037]

【表6】

表 4

参考例 番号	原料化合物	反応条件	生成物
2	4 - フルオロ チオフェノー ル (2.4g) DCC (4.6g) 2 - オキソゲ ルタル酸! - ベンズヒドリ ルエステル (6.2g)	タン	)チオー5ーオキソー2ーテ

【表7】

表 4 (つづき)

		1	
3	4 - メトキシ チオフェノー ル (1.8g) DCC (3.0g) 2 - オキソグ ルタル酸1 - ベンズヒドリ ルエステル (4g)	タン (40mi) 室 温	) チオー5ーオキソー2ーテ

【表8】

# 表 4 (つづき)

			- <sub>1</sub>	
	4	2.4-ジフルオ	ジクロロメ	2- (2,4-ジフルオロフェニル
		ロチオフェノ	タン	)チオー5ーオキソー2ーテ
		ール (7.3g)	(150ml)	トラヒドロフランカルボン酸
		DCC	室温	ベンズヒドリルエステル (化
		(10, 3g)	(16時間)	合物23): 収量10.5g(48%)
		2-オキソグ		融点 147 148 ℃
		ルタル酸1-		'H-NMR(CDC1 <sub>a</sub> ) δ:2.45-2.
		ベンズヒドリ		92(4H, m), 6.54-6.70(2H, m),
		ルエステル		6.83(1H.s), 7.14-7.40(11H,
i		(15. 6g)		m)
				元素分析值:
				C:4H1:0: F: SELT
				引算值: C. 65. 45; II, 4. 12
				実測值: C, 65. 22; H, 4. 33
	5	4ーフルオロ	ジクロロメ	2-(4-フルオロフェノキ
		フェノール	タン	シ) -5-オキソ-2-テト
l		(3.4g)	(50ml)	
		DCC	室温	ンジルエステル(化合物24)
		(6.3g)	(10時間)	: 収量3.2g (25%)
		2ーオキソグ		融点 77-79℃
		ルタル酸 1 –		'H-NMR(CDC1 <sub>2</sub> ) δ:2.53-2.
		ベンジルエス		88(4H, m), 5.10(1H, d, J-12Hz
		テル		), 5. 19(1H, d, J=12Hz), 6. 82
		(7. lg)		-7. 34(9H, m)
			i	1

【表9】

19

表 4 (つづき)

計算值	H <sub>16</sub> FO <sub>5</sub> として 査: C,65.45; II.4.58 直: C,65.20: H.4.54
6 2,4-ジフルオ ジクロロメ 2-(2,13) (50ml) ラヒト 室 温 (2.1g) (1.5時間) ): 中 融点 「H-N (2.4g) (2.4g) 元素分 C1n E 計算値	

【表10】

表 1 (つづき)

		r	Ţ <del></del>
7	4 - フルオロ	ジクロロメ	2- (4-フルオロフェニル
	チオフェノー	タン	) チオー5ーオキソー2ーテ
	ル (1.3g)	(50ml)	トラヒドロフランカルボン酸
	DCC	室温	ベンジルエステル (化合物26
	(2. lg)	(12時間)	):収量2.4g(68%)
	2-オキソグ		融点 56-57℃
	ルタル酸1-	\	'H-NMR(CDC1; ) δ:2.39-2.
	ベンジルエス		89(4H.m), 5.01(1H,d,J=12Hz
	テル		), 5.11(1H, d, J=12Hz), 6.88
	(2. 4g)		6.97(211, m). 7.20-7.46(7H,
			n)
			元素分析值:
			CI.III.FO. SELT
			計算值: C,62.42: H,4.36
			実測値: C,62.37; H,4.32
8	2,4-ジフルオ	ジクロロメ	2- (2.4-ジフルオロフェニル
	ロチオフェノ	タン	) チオー5-オキソー2-テ
	ール (4.38g)	(90ml)	トラヒドロフランカルボン酸
	DCC	室 温	ベンジルエステル (化合物27
	(6. 2g)	(14時間)	):収量4.1g(37%)

【表11】

30 表 4 (つづき)

2・オキソグ ルタル酸 1 - ベンジルエス テル (7.1g)	融点 79-80℃ 「H-NMR(CDCI』) δ:2.40-2. 90(4H, m). 5.14(2H, s). 6.67 6.85(2H, m). 7.20-7.50(6H. m) 元素分析値: C <sub>1*</sub> H <sub>14</sub> F <sub>2</sub> O <sub>4</sub> Sとして 計算値: C.59.33; H,3.87 実測値: C.59.49; H.3.89
--	--

【0038】参考例9

化合物21(4.2g)をジクロロメタン(80ml) に溶解し、氷冷下でアニソール (4m1) とトリフルオ 口酢酸(4.5ml)を加えた。反応液を氷冷下で2時 

00ml)と酢酸エチル(50ml)を加えて水層を分 取した。水層を2N-塩酸でpH3.0に調整後、酢酸 エチル (60ml) で2回抽出し、酢酸エチル層を合わ せて水洗 (40ml) し、乾燥 (MgSO4)後、減圧

キソー2ーテトラヒドロフランカルポン酸(化合物2 8) が無色油状物として得られた。

収量 2.3g(86%)

 ${}^{1}H-NMR$  (CDC  ${}^{1}a$ )  $\delta:2.41-2.90$ (4H, m), 7. 02-7. 10 (2H, m), 7. 54-7. 61 (2H, m), 8. 48 (1H, bs) SIMS (m/z) : 257 (M+H)

【0039】参考例10

化合物22(1.9g)を参考例9と同様にしてトリフ ルオロ酢酸で処理すると、2~(4-メトキシフェニ 10 ル) チオー5ーオキソー2~テトラヒドロフランカルボ ン酸(化合物29)が無色油状物として得られた。収量 1. 1g (95%)

 ${}^{1}H-NMR$  (CDC  ${}^{1}a$ )  $\delta:2$ , 41-2. 90(4 H, m), 3. 81 (3 H, s), 6. 86-6. 90 (2H, m), 7.47-7.52 (2H, m), 8. 47 (1H, bs)

SIMS (m/z) : 269 (M+H)

【0040】参考例11

ルオロ酢酸で処理すると、2-(2,4-ジフルオロフ ェニル) チオー5-オキソー2-テトラヒドロフランカ ルポン酸(化合物30)が得られた。イソプロピルエー テルから結晶化すると無色プリズム晶となった。

収量 4.23g(86%)

融点 88-89℃

NMR (CDC  $l_3$ )  $\delta$ : 2. 40-3. 00 (4H, m), 6. 79-7. 02 (2 H, m), 7. 50-7. 70 (1H, m).

元素分析値: C11 Hs F2 O4 Sとして 計算值: C, 48. 18; H, 2. 94

実測値: C, 48. 46; H, 3. 22 【0041】参考例12

化合物26 (2.4g) をジクロロメタン (60ml) に溶解し、m-クロロ過安息香酸(4.4g)を加えて 室温で3時間かき混ぜた。反応液を濾過して不溶物を除 き、濾液に5%重ソウ水(100ml)とジクロロメタ ン(60m1)を加えた。ジクロロメタン層を分離し、 水洗 (30ml) 乾燥 (MgSO4) 後、減圧留去し た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (2. 9×50cm、溶出液、ジクロロメタン) で精製 した。目的分画を濃縮し、残留物にイソプロピルエーテ ルを加えると、2-(4-フルオロフェニル)スルホニ ルー5-オキソー2-テトラヒドロフランカルボン酸 ベンジルエステル (化合物31) が無色針状晶として得 られた。

24

収量 0.82g(32%)

融点 129-131℃

 ${}^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 61-3. 38 (4 H, m), 5. 10 (1 H, d, J=1 2 Hz), 化合物23 (7.9g)を参考例9と同様にしてトリフ 20 5.21 (1H, d, J=12Hz), 6.99-7. 07 (2H, m), 7. 23-7. 42 (5H, m), 7. 66-7. 72 (2H, m)

元素分析値: C18 H16 FO6 S・1/4 H2 Oとして

計算値:C, 56.46;H, 4.04

実測値:C, 56. 45;H, 3. 94

【0042】参考例13-16

参考例12と同様にして、表5に示す化合物をm-クロ 口過安息香酸で酸化すると、対応するスルホン体(化合 物32, 33, 42, 45) が得られた。

*30* [0 0 4 3] 【表12】

表 5

26

原料化合物 反応条件 生成物 13 化合物27 ジクロロメ 2-(2,4-ジフルオロフェニル (2.0g) タン ) スルホニルー5ーオキソ m-クロロ過 (50ml) | 2-テトラヒドロフランカル 安息香酸 室温 ボン酸 ペンジルエステル ( (3.5g)(3時間) 化合物32): 収量0.81g(37%) 融点 129-130 ℃ 'H-NMR(CDC1<sub>3</sub>) δ:2.60-3. 32(4H, m), 5.14(1H, d, J-12Hz ), 5.27(1H, d, J-12Hz), 6.75 -6.90(2H, m), 7.20-7.45(5H, m), 7.51-7.68(1H,m) 元素分析值:

C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>F<sub>2</sub> O<sub>4</sub> Sとして 計算値: C,54.54: H.3.56 実測値: C,54.81: H.3.57

【表13】

表 5 (つづき)

14	化合物 <u>23</u> (2.0g) m - クロロ過 安息香酸 (2.9g)	タン (43ml) 室 温	2- (2,4-ジフルオロフェニル) スルホニル-5-オキソー2 テトラヒドロフランカルボン酸 ベンズヒドリルエステル(化合物33): 収量0.65g (30%) 油状物 「H-NMR(CDC1。) δ:2.55-3.30(4H, m), 6.60-6.79(2H, m), 6.88(1H, s), 7.15 7.55(11H, m)
15	化合物 <u>41</u> (0.6g) m - クロロ過 安息香酸 (1.1g)	ジクロロメ タン (30ml) 室 温 (3時間)	SIMS(m/z): 473(M+H)・ 2-(4-フルオロフェニル ) スルホニル-5-オキソー 2-テトラヒドロフランカル ボン酸 エチルエステル(化 合物42): 収量0.33g(52%) 融点 47-49℃

【表14】

#### 表 5 (つづき)

			'H-NMR(CDC1 <sub>3</sub> ) δ:1.17(3H
			, t, J=7Hz), 2.61-3.34(4H, m)
			. 4.04-4.23(2H.m), 7.23 7.
	•		31 (2H, m), 7.91-7.98(2H, m)
			元素分析值:
			C1.H1.FO. SELT
			計算值: C, 49, 36; H, 4, 14
			実測値: C.48.98; H,4.09
16	化合物44	ジクロロメ	2- (2.4 ジフルオロフェニル
	(1.3g)	タン	) スルホニルー5ーオキソー
	m-クロロ過	(38ml)	2-テトラヒドロフランカル
	安息香酸	室温	ボン酸 エチルエステル (化
	(2.7g)	(3時間)	合物 <u>45</u> ):収量0.44g(31%)
			油状物
			'H-NMR(CDC1 <sub>2</sub> ) δ:1.25(3H
			, i, J=7Hz), 2.60-3.30(4H, m)
			. 4.27(2H, q, J=7Hz). 6.95-7
į			.18(2H.m.), 7.80-7.98(1H.m.)
			SIMS(m/z) : 335(M)H)+

#### 【0044】参考例17

化合物24 (1.2g) をメタノール (30ml) に溶 30 (4H, m), 6.15 (1H, bs), 6.93-解し、5%パラジウム-炭素(0.8g)を加えた。室 温常圧下で45分間接触還元した。触媒をセライトで濾 去し、触媒を少量のメタノールで洗浄した。メタノール 部分を合わせて減圧留去し、残留物にジクロロメタン (20m1) を加えて乾燥 (MgSO₁) した。減圧留 去後、残留物にヘキサンを加えると2-(4-フルオロ フェノキシ) -5-オキソ-2-テトラヒドロフランカ ルポン酸(化合物34)が無色針状晶として得られた。

収量 0.64g(74%)

融点 122-124℃

 ${}^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta:2$ , 54-2, 83 7. 12 (4H, m)

元素分析値: C11 Ho FO6 ・1/4 H2 Oとして

計算值:C,54.00;H,3.88 実測値: C, 54. 22; H, 3. 88

【0045】参考例18-20

参考例17と同様にして、表6に示した化合物を接触還 元して脱保護反応を行うとカルボン酸体(化合物35-37) が得られた。

[0046]

40 【表15】

参考例 番号	原料化合物	生成物
18	化合物 <u>25</u> (1.2g)	2- (2,4-ジフルオロフェノキシ) - 5 - オキソ-2-テトラヒドロフランカルボン酸(化合物35): 収量0.61g (70%) 融点 103-105 ℃ 「H-NMR(CDC1,) δ:2.61-2.87(4H,m).6.75-6.98(3H,m), 7.20-7.39(1H,m) 元素分析値: C <sub>11</sub> H <sub>4</sub> F <sub>2</sub> O <sub>5</sub> として計算値: C.51.17; H,3.12 実測値: C,51.01; H,3.13
19	化合物 <u>31</u> (0.7g)	2 · (4 - フルオロフェニル) スルホニル - 5 - オキソー2 - テトラヒドロフランカ ルボン酸 (化合物36): 収量0.3g (56%) 融点 77-78℃ 「H-NMR(CDCI。) δ:2.62-3.34(4H.m).7. 23-7.32(3H.m).7.93-8.00(2H.m) 元素分析値: C₁₁H。FO。S・ H₂Oとして 計算値: C,43.14: H,3.62 実測値: C,42.93; H,3.53

【表16】

表 6 (つづき)

	1	T
20	化合物33	2- (2,4-ジフルオロフェニル) スルホニル
	(0.65g)	- 5 - オキソー 2 - テトラヒドロフランカ
		ルボン酸(化合物 <u>37</u> )収量0.17g (41%)
		融点 140141 ℃
		¹H NMR(DMSO d.) δ:2.60-2.98(4H, m),
		7.35-7.50(1H.m), 7.60-7.78(1H.m), 7.80
		-7.99(1H, m)
		元素分析値:C <sub>11</sub> H。F <sub>2</sub> O。Sとして
		計算值: C, 43.14; H, 2.63
		実測値: C, 43. 25; H, 2. 54

# 【0017】参考例21

化合物3(0.55g)をジメチルホルムアミド(15 m1) に溶解し、ヨウ化エチル (0.6m1) と炭酸カ

た。反応液を水(100ml)に加えて、酢酸エチル (100ml)で2回抽出した。酢酸エチル層を合わせ て水洗(100ml)し、乾燥 (MgSO4)後、滅圧 リウム (3. 42g) を加えて、室温で3時間かき混ぜ 50 留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ

- (2. 9×30cm, 溶出液、酢酸エチル: ヘキサン =1:1) で精製した。目的分画を濃縮し、残留物にへ キサンを加えると2-フェノキシ-5-オキソ-2-テ トラヒドロフランカルボン酸エチルエステル(化合物3 8) が無色針状結晶として得られた。

収量 0.48g(79%)

融点 82-83℃

 $^{1}H-NMR$  (CDC  $l_{3}$  )  $\delta:1.$  12 (3H, t, J = 7 H z), 2. 49 - 2. 91 (4 H, m), 4. 09-4.31 (2H, m), 7.07-7.12 (3 10 【表17】

H. m), 7. 24-7. 32 (2H, m)

元素分析値: C13 H14 O5 として

計算値: C, 62. 39; H, 5. 64

実測値: C, 62. 37; H, 5. 61

【0048】参考例22-26

参考例21と同様にして表7に示した化合物をヨウ化エ チルと反応させると、対応するエチルエステル体(化合 物39-41, 43-44) が得られた。

[0049]

多考例 番号	原料化合物	反応条件	生成物
22	化合物 <u>34</u> (0.79g) ヨウ化エチル (0.81ml) <b>炭酸カリウム</b> (4.6g)	ムアミド (10ml) 室 温	2 ·· (4 - フルオロフェノキシ) - 5 - オキソ-2 - テトラヒドロフランカルボン酸エチルエステル(化合物39): 収量0.31g (50%) 融点 85 - 87℃ 'H-NMR(CDC1。) δ:1.14(3H.t.J=7Hz). 2.49-2.92(4H.m), 4.11-4.32(2H.m). 6.92-7.12(4H.m) 元素分析値: C18 H18 F O5 として計算値: C.58.21; H.4.88
			実測值: C, 58.23; H, 4.89

【表18】

表 7 (つづき)

23	化合物 <u>35</u> (0.66g) ョウ化エチル (0.63ml) 炭酸カリウム (3.57g)	メチルホル ムアミド (15ml) 室 選	ラヒドロフランカルボン酸
24		メチルホル ムアミド (10ml)	2- (4-フルオロフェニル) チオー5-オキソ・2ーテトラヒドロフランカルボン酸エチルエステル(化合物41):収量1.11g(70%),油状物

【表19】

# 表 7 (つづき)

			「H-NMR(CDC1」) 6:1. J2(SH .t. J=7Hz). 2.40-2.91(4H, m) .4.01-4.20(2H, m). 7.02-7. 10(2H, m), 7.54-7.61(2H, m) 元素分析値: C13H1,FO, Sとして 計算値: C,54.92: H,4.61 実測値: C,54.59; H.4.58
25	(0.63g) ヨウ化エチル (0.4ml) 炭酸カリウム	メチルホル ムアミド (10ml)	2-(4-メトキシフェニル ) チオー5-オキソー2ーテ トラヒドロフランカルボン酸 エチルエステル(化合物43) : 収量0.44g(63%) 融点 35-36℃ <sup>1</sup> H-NMR(CDC1; ) δ:1.15(3H .t.J=7Hz). 2.39-2.88(4H,m) .3.82(3H,s). 4.06-4.18(2H .m), 6.86-6.90(2H,m), 7.48 -7.52(2H,m) 元素分析値: C16H16O4 Sとして 計算値: C,56.74: H,5.44 実測値: C,56.69; H,5.57

【表20】

# 表 7 (つづき)

26	化合物 <u>30</u> (2.8g) ヨウ化エチル (3.5g) 炭酸カリウム (14.7g)	N, N - ジ メチルホル ムアミド (40ml) 室 温 (4時間)	2- (2,4-ジフルオロフェニル) チオー5ーオキソー2ーテトラヒドロフランカルボン酸エチルエステル (化合物44): 収量2.6g (85%) 油状物 「H-NMR(CDC1。) δ:1.20(3H,t,J=7Hz), 6.82-6.99(2H,m), 7.50-7.65(1H,m)
			SIMS(m/z) : 303(MH*)

【0050】実施例1

錠剤

(1) 2- (4-クロロフルオロフェニル) チオー5-オキソー2-

テトラヒドロフランカルボン酸 ペンジルエステル 10g

(2) 乳糖 90g

(3) トウモロコシ酸粉 29g

 (4) ステアリン酸マグネシウム
 1 g

 1 3 0 g

成分(1), (2) および17gの成分(3) を混和 \*成分(1) を10mg含有する直径7mmの錠剤100 し、7gの成分(3) から作ったペーストとともに顆粒 0個を製造する。

化し、この顆粒に5gの成分(3)と成分(4)を加え 10 【0051】実施例2

て混和し、混合物を圧縮錠剤機で圧縮し、錠剤1錠当り\*

#### カプセル剤

(1) 2-(4-フルオロフェニル) オキシ-5-オキソ-2-

テトラヒドロフランカルボン酸 エチルエステル 50mg (2)乳糖 14mg (3)トウモロコシ酸粉 29mg (4)ヒドロキシプロピルセルロース 6mg (5)ステアリン酸マグネシウム 1mg

1カプセルあたり 100mg

上記の成分 (1), (2), (3), (4) を混和した後、常法に従って顆粒化する。これに成分 (5) を加

え、常法に従ってゼラチンカプセルに封入し、カプセル 剤とする。

40



# **MACHINE-ASSISTED TRANSLATION (MAT):**

[JP4-338331-A]

[JP4-338331-A]

【特許請求の範囲】

[CLAIMS]

【請求項 1】 一般式(I):

[CLAIM 1] General formula (I):

【化1】

[COMPOUND 1]

よいフェニル基を、**R2** はエステ ル化されていてもよいカルボキ シ基をXは酸素原子または酸化 されていてもよい硫黄原子を示 す) で表わされる化合物を含有 してなる免疫抑制剤。

(式中、R1 は置換されていても (In the formula, R1 is the phenyl group which may be substituted, R2 is an optionally esterified carboxy group, X is an oxygen atom or the sulfur atom which may be oxidized) The immunosuppressive agent containing the compound shown by this formula.

【発明の詳細な説明】

[DETAILED DESCRIPTION OF INVENTION]

[0001]

[0001]

#### 【産業上の利用分野】

本発明はγーラクトン誘導体を 含有する免疫抑制剤に関する。 特に本発明は、免疫抑制作用、 血管新生抑制作用を有し、臓器 移植時の拒絶反応、各種炎症性

#### [INDUSTRIAL APPLICATION]

This relates invention to the immunosuppressive agent containing (gamma)lactone derivative.

In particular this invention is related with the pharmaceutical which has



疾患(リウマチ、乾癬など) および癌などの治療および予防に用いることのできる y ーラクトン誘導体を含有する医薬に関する。

immunosuppressive effect and an angiogenesis inhibitory effect, containing (gamma)- lactone derivative which can be used for the treatment and prevention of the rejection at the time of an organ transplantation, various kinds of inflammatory diseases (a rheumatism, psoriasis, etc.), cancer, etc.

[0002]

### [0002]

#### 【従来の技術】

一般式(I)で表わされるγーラクトンカルボン酸誘導体が抗菌剤またはその合成中間体として有用であることは開示されている(特開平1-34976)。しかしながら上記特許文献には一般式(I)で表わされる化合物が免疫抑制剤として有用であることは示されていない。

### [0003]

免疫抑制剤は、腎臓、心臓、肝臓などの臓器移植における拒絶 反応の抑制、骨髄移植における 移植片対宿主反応を抑制するう えで不可欠な薬剤である。また、 自己免疫疾患における治療薬と しても用いられる。免疫抑制維 は、治療上から、導入および薬剤 は、治療上から、導入および 持薬剤と、急性拒絶反応時の薬 剤に分けられる。

#### [0004]

移植免疫反応は、T細胞を中心にした一次免疫応答と液性抗体をともなう二次免疫反応からなるとされている。事実、T細胞依存性免疫応答を強く抑制するサイクロスポリンの出現は、従来のアザチオプリンとプレドニ

#### [PRIOR ART]

It is shown that (gamma)- lactone carboxylicacid derivative shown with general formula (I) is useful as an antimicrobial or its synthetic intermediate (Unexamined-Japanese-Patent 1-34976).

However, it is not shown in above patent documents that the compound shown with general formula (I) is useful as an immunosuppressive agent.

# [0003]

An immunosuppressive agent is an essential medical agent in inhibition of the rejection in organ transplantations, such as a kidney, the heart, and a liver, and in inhibiting the graft versus host reaction of a bone marrow transplantation.

Moreover, it is used also as therapeutic agent in an autoimmune disease.

An immunosuppressive agent, from therapeutically point of view, can divide into a introduction and maintenance medical agent, and the medical agent at the time of acute rejection.

#### [0004]

It is understood that transplantation-immunity reaction is consisted of the primary immune response centering around the T cell and the secondary immunoreaction accompanied by the a liquid antibody.

In fact, the advent of the cyclosporin which inhibits strongly T-cell dependent immune response was, compared for the treatment



ゾロンによる治療成績に比較し 一次移植例の生着率のめざまし い成績の向上をもたらした。す でに 7-8 年にわたる長期の観 察の結果から、サイクロスポリ ンの有効性と限界も明らかにな ってきている。サイクロスポリ ンをふくめ、あらゆる免疫抑制 剤の使用によっても、慢性拒絶 反応のため移植後3年目には生 着率約65%までに低下し、長期 にわたる安定した生着が充分に えられているとはいえない。こ の理由として、1) 患者自身の薬 剤(サイクロスポリン)感受性 の差、2) 副作用による薬剤投与 量の減量、3) 従来の免疫抑制剤 では充分に抑制しえない移植免 疫反応系、たとえば、活性化単 球・マクロファージの存在、が あげられる。活性化単球・マク ロファージ系エフェクターの産 生抑制にステロイド剤は有効で あるが、副作用のため長期の大 量投与は不可能であり、サイク ロスポリンも活性化単球・マク ロファージ系エフェクターを産 生抑制するが、当薬剤のもつ感 受性の差のため一定した薬効が 期待しえない。そのため、拒絶 反応の抑制が不十分となり、慢 性拒絶反応により移植臓器不全 となる。また、薬剤による副作 用は、ステロイド剤に顕著にみ られるように長期服用による副 作用のため重篤な合併症をひき おこし、長期の生存率、生着率 に重大な影響を及ぼす。

# [0005]

すなわち、現在の臓器移植にお ける免疫抑制剤の新たな問題点 results by the conventional azathioprine and prednisolone, brought the improvement in the remarkable results of the take ratio of the example of primary transplantation.

The effectiveness and the limit of the result of the cyclosporin already also become clearly from long-term observation over 7-8 years. Including cyclosporin, even by use of all immunosuppressive agents, take ratios will reduce by about 65% 3 years after transplantation because of the chronic rejection.

The stable take over a long period of time is not obtained sufficiently, as this reason, the following can be mentioned: 1) Difference of patient's own chemicals sensitivity (cyclosporin), 2) Amount reduction of the chemicals dosage by the adverse reaction, 3) Presence of the transplantation-immunity reaction system which cannot be sufficiently suppressed by the conventional immunosuppressive agent. for example. activated monocyte \* macrophage.

· 3

The steroid is effective in production inhibition of an activated monocyte \* macrophage type effector.

However, extensive administration for a long period of time cannot be performed because of the side effects, and cyclosporin also carries out production inhibition of the activated monocyte \* macrophage type effector.

However, the fixed drug efficacy, because of the difference of the sensitivity which this medical agent has, cannot expect.

Therefore, inhibiting of rejection becomes inadequate.

Transplantation multiple organ failure happens by the chronic rejection.

moreover, as for the side effects by the medical agent, by a dosage over a long period of time, as may be notably seen to a steroid, the serious complication can be caused, giving a serious influence against a long-term survival rate and a take ratio.

# [0005]

That is, the new problem of the immunosuppressive agent in the present organ



は、サイクロスポリンのもつ薬 剤感受性と薬効上の限界と、ス テロイド剤の長期服用による副 作用のため、長期にわたり安定 した良好な成績がえられていな いことである。とくに、拒絶反 応に関わっているとおもわれる 活性化単球・マクロファージ系 エフェクターの産生抑制に優れ た効果を示すステロイド剤に代 わる、副作用の少ない免疫抑制 剤は、まだ、発見されていない。

transplantation is that the favorable results stabilized over long period has not been obtained because of the limit on the medicalagent sensitivity which cyclosporin has and medicinal limitation, and the side effects by the long-term dosage of a steroid.

Especially immunosuppressive agent with few side effects, which can be replaced with the steroid, and which shows the effect excellent in production inhibition of the activated monocyte \* macrophage type effector considered to be concerned with rejection, has not yet been discovered.

[0006]

[0006]

【発明が解決しようとする課 [PROBLEM ADDRESSED] 題】

本発明は、ステロイド剤の有す る活性化単球・マクロファージ 系エフェクターへの免疫抑制効 果を代替し、副作用の少ない、 導入および維持薬剤としての免 疫抑制剤を提供するものであ る。

This invention provides immunosuppressive agent as introduction and maintenance medical agent, which substitutes the immunosuppression effect to the activated monocyte \* macrophage type effector which a steroid has, and which has few side effects.

[0007]

[0007]

【問題点を解決するための手 段】

本発明者らは上記問題点を解決 するため、新規免疫抑制剤の探 索研究を行った結果、意外にも 一般式(I)で表わされる化合物 が免疫抑制作用を有し、臓器移 植時の拒絶反応を予防するため の医薬として用いることができ ることを見出した。しかも一般 式(I)で表わされる化合物はき わめて低毒性であることを見出 し、本発明を完成した。

[SOLUTION OF PROBLEMS]

The present inventors performed investigational research of novel а immunosuppressive agent, in order to solve an above problem.

As a result, unexpectedly, the compound also shown with a general formula (i) has an immunosuppressive effect, and

It was discovered that it could be used as a pharmaceutical for preventing the rejection at the time of an organ transplantation, and it was discovered that the compound shown with a general formula (I) was a low toxicity very.



[8000]

[8000]

【化2】

[COMPOUND 2]

$$R' - K \downarrow 0 = 0 \tag{1}$$

### [0009]

#### [0010]

前記一般式(I)で表わされる化合物において R2 で表わされる エステル化されていてもよいカルボキシ基としては、例えば、 カルボキシ、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、iープロポキシカルボニル、iープトキシカルボニル、tーブトキシカルボニル、tーブトキシカルボニ

#### [0009]

As an optionally substituted phenyl group shown with R1 in the compound shown with the above-mentioned general formula (I) which the immunosuppressive agent which this invention provides contains, for instance, halogen (example: fluorine, chlorine, bromine, iodine), the phenyl group which has intrinsicly 1-3 groups selected out of C1-3 alkoxy can be mentioned. Especially phenyl group, which can be optionally substituted with halogen, is preferable. Especially 4- chlorophenyl, 4-fluorophenyl and 2,4- difluoro phenyl are preferable.

# [0010]

In the compound expressed with the abovementioned general formula (1), as optionally esterified carboxy group which is expressed with R2, for instance, the following can be mentioned: 2-5C alkoxy carbonyl groups, such as carboxy, methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, n-propoxy carbonyl, i-propoxy carbonyl, n-butoxycarbonyl, and tbutoxycarbonyl, aralkyl oxycarbonyl of the carbon numbers 8-13, such as benzyloxycarbonyl, p- nitro benzyloxycarbonyl,



ルなと炭素数 2~5 のアルコキ phenethyl oxyc シカルボニル基、ベンジルオキ oxycarbonyl, etc. シカルボニル、pーニトロベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル、ベンズヒドリルオキシカルボニルなどの炭素数 8~13 のアラルキルオキシカルボニルなどがあげられる。

phenethyl oxycarbonyl, and benzhydryl oxycarbonyl, etc.

# [0011]

前記一般式(I)で表わされる化合物においてXで表わされる酸化されていてもよい硫黄原子としては酸化段階によってスルホキシド(-SO-)またはスルホン(-SO2-)であってもよい。前記一般式(I)で表わされる化合物を例示すると例えば表1に示す化合物があげられる。

In the compound shown with the abovementioned general formula (I), as sulfur atom which is shown with X and which may oxidize, a sulfoxide (-SO-) or a sulfone (-SO2-) is sufficient by the oxidation stage.

To mention an illustration of the compound shown with the above-mentioned general formula (I), the compound shown in Table 1 can be shown.

[0012]

[0012]

[0011]

【表 1】

[Table 1]



激 1

	R'T O O				
¢a# ¥¥	R'	X	8.		
£	Ph-	~0~1	-C00PNB		
2	Ph-	-0-	-соосы, Ры		
2	Ph-	~0.~	~C00H		
4	Pb-	~5~	-cogca, Pa		
2	P 2	-3-	- COOCH (Ph)		
5.	Ph~	~3,~	-COSPNB		
1	4-C1-Pb-	-3-	COOPNB		
.E.	4-01-Ph-	~\$	~COOCH (Pb).		
2	4-01-Ph-	-\$-	-соон		
15	Ph-	-80-	-COOCHPh.		
li.	Ph~	-50-	-COOPNB		
138	Ph-	~50 <sub>2</sub> ~	-COOCH (Pb) .		
13	4C1-Ph-	-\$-	-ссосн, Рь		
14	2 C1-Ph-	-5-	-COOCH, Ph		
15	Ph~	-5-	-coocs,		
1,5	4-CH, 0-Ph-	-3-	~COOCH, Ph		
ıı	Ph~	~53. ~	~COOCH. Ph		
18	Pa	Ş	~COOH		
19	Ph-:	90 <sub>8</sub>	~coox		
23	Ph~	~8~	-CH (Pb) +		

Table 1

Composition No.

【表 2】

[Table 2]



混1 (つづき)

21	4-F-Ph-	~\$~	-cooch (Pb) :
22	4-CH: 0-Ph-	-5-	-COOCH (Pb) :
23	24-FPh-	S	-cooch (Ph)
24	4-F-Ph-	0	-сооси, Ръ
25	24-F: -Ph-	-0-	-cooch. Ph
28	4 - F - Ph -	-5-	-соосн. Ръ
27	24-FPh-	S	-COOCH, Ph
28	4-F-Ph-	~ S ~	-coox
23	4-CH. 0-Ph-	-\$-	-COOH
36	24-FPh-	-5-	-соон
37	4-F-Ph-	-50, -	-cooch, Ph
2%	24FPh-	30±	-сооси. Ръ
33	2.4-F2 - Pb-	- 50% -	-COOCH (Pb) *
34	4-F-Ph-	-0-	-соон
25	24-F, -Ph-	i-o	-соон
36	4-F-Ph-	-50, -	~СООН
31	24-F: -Ph-	-50	-соон
28	Ph~	-0-	-соос. н.
32	4-F-Pb-	-0-	-cooc, H,
.10	24-F2 Ph-	~0~	-cooc, H.
51	4-F-Ph-	-\$-	-cooc, H.
42	4-F-Ph-	-50, -	-cooc. H.
#3	4-CH: 0-Pb-	-3-	-соос. н.
44	24-P,Ph	\$	-соос. н.
45	24-F, -Ph-	-50, ~	-соос. н.
	,	i	

# Continuing Table 1

Ph:フェニル基

PNB: p-ニトロベンジル基

Ph: Phenyl group

PNB: p- nitro benzyl group

#### [0013]

表 1 中の化合物 (1~19 は特開 平-1-34976 において抗菌剤 またはその合成中間体として開 示されている。

# [0013]

The compound in Table 1 (1-19 are shown as an antimicrobial or its synthetic intermediate in Unexamined-Japanese-Patent -1-34976)



### [0014]

本発明が提供する免疫抑制剤が含有する前記一般式(I)で表わされる化合物は塩を形成していてもよく、薬理学的に許容される塩、例えばアルカリ金属(例、ナトリウム、カリウム)やアルカリ土類金属(例、マグネシウム、カルシウム)との塩などがあげられる。

#### [0015]

前記一般式(I)で表わされる化合物は不斉炭素を有しているので、少くとも2個以上の立体異性体が存在し得る。従って本発明の免疫抑制剤はその単一の異性体、またはそれらの混合物のいずれも含有することができる。

#### [0016]

本発明が提供する免疫抑制剤が含有する前記一般式(I)の化合物は(R1が1~2個のハロゲンで置換されたフェニルであり、そしてR2がエトキシカルボニルまたはベンジルオキシカルボニルであり、Xが酸素または酸化されていてもよい硫黄である)ことが好ましく、なかでも特に好ましい化合物は、

- (1) 2-(4-クロロフェニル) チオー5-オキソー2-テトラ ヒドロフランカルボン酸ベンジ ルエステル(化合物 13)
- (2) 2- (4-フルオロフェニル) オキシー5-オキソー2ーテトラヒドロフランカルボン酸エチルエステル (化合物 39)
- (3) 2- (2, 4-ジフルオロフェニル)スルホニル-5-オキソ

#### [0014]

The compound shown with the abovementioned general formula (I) which the immunosuppressive agent which this invention provides contains may form a salt, and a pharmacologically acceptable salt, for example, salt with an alkali metal (example, sodium, potassium) or an alkaline earth metal (example, magnesium, calcium) etc., can be mentioned.

### [0015]

The compound shown with the abovementioned general formula (I) has the asymmetric carbon.

Therefore or more of an at least 2 pieces of stereoisomer may exist.

Therefore the immunosuppressive agent of this invention can contain either the single isomer or their mixtures.

#### [0016]

The compound of the above-mentioned general formula (I) which the immunosuppressive agent which this invention provides contains is preferably that wherein R1 is the phenyl which substituted with 1-2 halogen and R2 is an ethoxycarbonyl or a benzyloxycarbonyl, and X is oxygen or sulfur which may oxidize. among them, especially preferable compounds are, (1) 2-(4- chlorophenyl) thio- 5- oxo- 2-tetrahydro furancarboxylic-acid benzyl ester (compound 13)

- (2) 2-(4- fluorophenyl) oxy- 5- oxo- 2-tetrahydro furancarboxylic-acid ethyl ester (compound 39)
- (3) It is 2-(2,4- difluoro phenyl) sulfonyl- 5-oxo- 2-tetrahydro furancarboxylic-acid benzyl ester (compound 32).



-2-テトラヒドロフランカル ボン酸ベンジルエステル (化合 物 32) である。

# [0017]

式(I)の化合物は、例えば次の 反応式で示される方法により製造することができる。本反応式中で化合物(I)は一般式(IV)、 (V)、(VI)および(VII)で表わされている。

# [0017]

The compound of formula(I) can be produced by the method shown, for example, by the following reaction formula.

In this reaction formula, the compound (I) is shown by general formula (IV), (V), and (VI) and (VII).



# **DERWENT TERMS AND CONDITIONS**

Derwent shall not in any circumstances be liable or responsible for the completeness or accuracy of any Derwent translation and will not be liable for any direct, indirect, consequential or economic loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation by any customer.

Derwent Information Ltd. is part of The Thomson Corporation

Please visit our home page:

"WWW.DERWENT.CO.UK" (English)
"WWW.DERWENT.CO.JP" (Japanese)